(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号

特開平7-196871

(43)公開日 平成7年(1995)8月1日

技術	技	FΙ	庁内整理番号	識別記号		(51) Int.Cl. ⁶	
				LEC	25/12	C08L	
				KGB	5/521	C08K	
				LME	55/02	C 0 8 L	
				LPP	69/00		
				LRY	83/04		
未請求 請求項の数6 FD (査請求 未請求 請求項の数6 FD	審查請求					
390000103	出顧人 390000103	(71)出顧人		特願平 5-353530	(21)出願番号		
日本ジーイープラスチックス株式	日本ジーイープラスチックス株:						
東京都中央区日本橋浜町2丁目3	東京都中央区日本橋浜町2丁目3		₹28日	平成5年(1993)12月	(22)出顧日		
藤口 智英	発明者 藤口 智英	(72)発明者					
栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2 F	栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2						
ープラスチックス株式会社内	ープラスチックス株式会社内						
斉藤 明宏	発明者 斉藤明宏	(72)発明者					
栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2 F	栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2						
ープラスチックス株式会社内	ープラスチックス株式会社内						
糸井 秀行	発明者 糸井 秀行	(72)発明者					
栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2 E	栃木県真岡市鬼怒ヶ丘2-2						
ープラスチックス株式会社内	ープラスチックス株式会社内						
	代理人 弁理士 松井 光夫	(74) 代理人					

(54) 【発明の名称】 難燃性樹脂組成物

(57)【要約】 (修正有)

【目的】 薄く成形されても著しく優れた難燃性を有するポリカーボネート系樹脂組成物を提供する。

【構成】 次式1、2で示される共重合ポリカーボネートまたはこれとポリカーボネート系樹脂を含む難燃性樹脂組成物。

(上記式中、 R^1 および R^3 はそれぞれ独立して、ND ゲン原子または一価の炭化水素基であり、B は- (R^3 -) C ($-R^3$) - [R^1 および R^3 は水素原子または 1 価の炭化水素基]、-C ($=R^3$) - [R^3 は 2 価の炭化水素基]、-O-、-S-、-SO-または -

 SO_2 -であり、 R^5 は炭素数 $1\sim 10$ の炭化水素基もしくはそのハロゲン化物またはハロゲン原子であり、p、q および n はそれぞれ独立して $0\sim 4$ の整数である)

1

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)次式(化1):

【化1】

$$\begin{array}{c|c}
 & (R^4)_p & (R^5)_q \\
\hline
 & O - C \\
\hline
 & O \\
\end{array}$$

(B) (b-1) (a) ゴム質重合体、(b) 芳香族ビニル 単量体成分をよび(c) シアン化ビニル単量体成分を、共 重合体の構成成分として含む共重合体、および/または 30 (b-2)(b) 芳香族ビニル単量体成分および(c) シア ン化ビニル単量体成分を、共重合体の構成成分として含 む共重合体

を99~1 重量部含み、かつ(A) および(B) の合計 1 0 0 重量部に対して、(C) リン酸エステル系化合物 1 ~20重量部および(D) ボリオルガノシロキサン 0. 1 ~10重量部を含む難燃性樹脂組成物。

【請求項2】 成分(A) において、式(化1) および(化2) 中のBが-(R 1 -) C(-R 2) - (R 1 およびR 2 は上記と同義である)で示される請求項1記 40載の樹脂組成物。

【請求項3】 成分(B)において、(b-1)がABS樹脂、AES樹脂、ACS樹脂およびAAS樹脂から選択され、かつ(b-2)がSAN樹脂である請求項1または2記載の樹脂組成物。

【請求項4】 成分(C)リン酸エステル系化合物が、 次式(化3)

【化3】

* および次式(化2): 【化2】

(ここで、 R^1 、 R^2 、 R^3 および R^4 は、それぞれ独立して、水素原子または有機基を表すが、 $R^1=R^2=20$ $R^3=R^4=H$ の場合を除く。Xは2 価以上の有機基を表し、pは0または1であり、qは1以上の整数、rは0以上の整数を表す。)で示される化合物である請求項 $1\sim3$ のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【請求項5】 成分(D) ポリオルガノシロキサンが、 次式(化4)

【化4】

(上記式中、 R_* はそれぞれ独立して、水素原子、芳香族基、脂肪族基または脂環式基であり、mは0または1以上の整数である)で示される請求項 $1\sim 4$ のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【請求項6】 さらに滴下防止剤を含む請求項1~5のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【産業上の利用分野】本発明は、ポリカーボネート系の 樹脂を含む難燃化された樹脂組成物に関する。

[0002]

【従来の技術および発明が解決しようとする課題】芳香族ポリカーボネート系樹脂はその優れた物性の故にエンジニアリングプラスチックとして多用されているが、難燃性が不足しているので、難燃性向上のために種々の試みがなされている。なかでも、芳香族ポリカーボネート樹脂およびABS系樹脂に、リン酸エステル系化合物を配合した組成物は難燃性が高い。すなわち、UL94燃焼試験V0、V1、V2において優れた成績をおさめ

50 る。この難燃性評価試験は、長さ127 mm、幅12.7 mm の

バー状の試料を用いて行われる。ところが、このような 樹脂組成物は、UL94の5V試験の角板試験において は、角板(152×152 mm) の厚さが2.8 mm未満であると、 穴あきが起きて5 V A の試験に不合格となる。同様に角 板(100×150 mm) を用いるCSA規格C22.2 No.0.6-M19 82の試験Aにおいても、試料の厚さが2.8 mm未満である と穴あき等のために不合格になる。

【0003】また芳香族ポリカーボネート樹脂とABS 系樹脂とを含む樹脂組成物は、耐衝撃性および寸法精度 等の物性が優れており、自動車の内装・外装をはじめ、 OA機器のハウジング等に広く採用されている。ところ が、特に各種機器のハウジング用途においては、近年に おける機器のコストダウンや軽量化の要請に答えるた め、薄肉化指向が強まりつつある。したがって、厚さが 薄いハウジングにおいて、UL94の5V試験およびC SA試験に合格する芳香族ポリカーボネート系の樹脂組 成物が望まれている。

【0004】そこで本発明は、2.8 mmより薄い厚さに成*

*形されても、UL94の5V試験で5VA合格となり、 またCSA試験に合格するような優れた難燃性を有する ポリカーボネート系の樹脂組成物を提供することを目的 とする。

[0005]

【課題を解決するための手段】本発明の難燃性樹脂組成 物は、

(A)次式(化5):

[0006]

【化5】

$$\begin{array}{c|c}
 & (R^4)_p & (R^5)_q \\
\hline
 & O - C \\
\hline
 & O \\
\end{array}$$

および次式(化6):

[0007]

【化6】

(上記式中、R* およびR* はそれぞれ独立して、ハロ ゲン原子または一価の炭化水素基であり、Bは-(R¹ -) C $(-R^{2})$ - [CCT, R^{1} taLtoR 2 taLtoR 3 taLtoR 4 taLtoぞれ独立して水素原子または1価の炭化水素基であ る]、-C(=R*)- [ここでR*は2価の炭化水 素基である]、-〇-、-S-、-S〇-または-S〇 はそのハロゲン化物またはハロゲン原子であり、p、a およびnはそれぞれ独立して0~4の整数である)で示 される構造単位を有し、かつ前記(化6)の構造単位の 量は(化5)および(化6)の構造単位の合計量の2~ 90 モル%を占めるところの共重合ポリカーボネートま たはこれとポリカーボネート系樹脂 1~99重量部、な らびに

(B) (b-1)(a) ゴム質重合体、(b) 芳香族ビニル 単量体成分および(c) シアン化ビニル単量体成分を、共 重合体の構成成分として含む共重合体、および/または 40 (b-2)(b) 芳香族ビニル単量体成分および(c) シア ン化ビニル単量体成分を、共重合体の構成成分として含 む共重合体

を99~1重量部含み、かつ(A) および(B) の合計1 00重量部に対して、(C)リン酸エステル系化合物 1~20重量部および(D)ポリオルガノシロキサン 0. 1~10重量部を含むことを特徴とする。

【0008】本発明においては、(A) および(B) の 樹脂に、成分(C)および(D)を組合せたところに特 ると、薄肉角板でUL94の5V試験とCSA試験の両 方に合格できない。

【0009】本発明においては、成分(A)は、上記し た共重合ポリカーボネートまたはこれとポリカーボネー ト系樹脂である。

【0010】本発明で使用する共重合ポリカーボネート $_1$ - であり、 R^5 は炭素数 $1\sim 10$ の炭化水素基もしく 30 は、上記式(化5)および(化6)で示される構成単位 を有することが必要である。まず、(化5)で示される 構成単位はジフェノール成分およびカーボネート成分よ りなる。ジフェノール成分を導入するために使用できる ジフェノールを次式(化7)に示す。

[0011]

[化7]

上記式中、R'、R'、B、pおよびqは、先に示した のと同義である。

【0012】本発明において有効なジフェノールとして は、例えば、ビス(4-ヒドロキシフェニル)メタン、1、 1-ビス(4-ヒドロキシフェニル)エタン、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル) プロパン(いわゆるビスフェノー ルA)、2,2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)ブタン、2, 2-ビス(4-ヒドロキシフェニル)オクタン、ビス(4-ヒ ドロキシフェニル)フェニルメタン、2,2-ビス(4-ヒド 徴があり、(C)および(D)のいずれか1つでも欠け 50 ロキシ-1- メチルフェニル)プロパン、1,1-ビス(4-ヒ

ドロキシ-t- ブチルフェニル) プロパン、2,2-ビス(4-ヒドロキシ-3- ブロモフェニル) プロパンなどのビス (ヒドロキシアリール) アルカン類;1,1-ビス(4-ヒド ロキシフェニル)シクロペンタン、1.1-ピス(4-ヒドロ キシフェニル) シクロヘキサンなどのビス (ヒドロキシ アリール)シクロアルカン類:4,4'- ジヒドロキシジフ ェニルエーテル、4,4'- ジヒドロキシ-3,3'-ジメチルフ ェニルエーテルなどのジヒドロキシアリールエーテル 類;4,4'- ジヒドロキシジフェニルスルフィド、4,4'-のジヒドロキシジアリールスルフィド類; 4.4'- ジヒド ロキシジフェニルスルホキシド、4,4'- ジヒドロキシ-3.3'-ジメチルジフェニルスルホキシドなどのジヒドロ キシジアリールスルホキシド類:4,4'-ジヒドロキシジ フェニルスルホン、4,4'- ジヒドロキシ-3,3'-ジメチル ジフェニルスルホンなどのジヒドロキシジアリールスル ホン類などが挙げられるが、これらに限定されない。こ れらを1種または2種以上組合せて使用することができ る。これらのうちでは、特に2,2-ビス(4-ビドロキシフ ェニル) プロバンが好ましい。

【0013】またカーボネート成分を導入するための前 駆物質としては、例えばジフェニルカーボネート、ジト リールカーボネート、ビス (クロロフェニル) カーボネ ート、m-クレジルカーボネート、ジナフチルカーボネー ト、ビス(ジフェニル)カーボネート、ジエチルカーボ ネート、ジメチルカーボネート、ジブチルカーボネー ト、ジシクロヘキシルカーボネートなどの炭酸ジエステ ル、およびホスゲンなどのハロゲン化カルボニル化合物 等が挙げられる。これらを1種または2種以上組合せて 好ましい。

【0014】次に、上記式(化6)で示される構造単位 は、ジフェノール成分、レゾルシンおよび/または置換 レゾルシン成分ならびにカーボネート成分から成る。ジ フェノール成分の導入については、上記したのと同様の ジフェノールを使用できる。またカーボネート成分とし ては、上記した炭酸ジェステルまたはホスゲンを使用で きる。レゾルシンおよび/または置換レゾルシン成分の 導入のためには、次式(化8):

[0015] 【化8】

(ここで、R⁶ およびnは上記と同義である)で示され る化合物を1種または2種以上組合せて使用することが できる。このような化合物としては、例えばレゾルシ ン、および3-メチルレゾルシン、3-エチルレゾルシン、 3-プロビルレゾルシン、3-ブチルレゾルシン、3-t-ブチ 50 超えるような量で使用しても、他の方法、例えば界面重

ルレゾルシン、3-フェニルレゾルシン、3-クミルレゾル シン、2,3,4,6-テトラフルオロレゾルシン、2,3,4,6-テ トラブロモレゾルシンなどの置換レゾルシンが挙げられ る。これらのうち特にレゾルシンが好ましい。

【0016】共重合ポリカーボネートは、(化5)(化 6)で示される上記した2種の構成単位を次の割合で有 している。すなわち、(化6)で示される構成単位の量 が、(化5)および(化6)の合計量の2~90モル %、好ましくは2~40モル%である。(化6)の量が ジヒドロキシ_3,3'_ジメチルジフェニルスルフィドなど 10 2 モル%より少ないとガラス転移温度(Tg)の低下が 不十分であるので、流動性の改良効果がみられない。ま た、90モル%より多いと従来のポリカーボネートと同 等の優れた物性、例えば機械的強度、耐熱性等が得られ ない。

> 【0017】共重合ポリカーボネートの重量平均分子量 は、通常10,000~100,000、好ましくは18,000~40,000 である。ここでいう重量平均分子量とは、ポリカーボネ ート用に補正されたポリスチレンを用いて、GPC(ゲ ル浸透クロマトグラフィー) によって測定されたもので 20 ある。(また、メチレンクロリド中、25℃で測定した固 有粘度が、0.35~0.65 dl/g であるものが好ましい。) 共重合ポリカーボネートは、公知のポリカーボネートの 製造方法、例えばホスゲンを用いる界面重合法、溶融重 合法等によって製造できる。特に溶融重合法は毒性物質 であるホスゲンや塩化メチレン等を用いないので、環境 衛生上好ましい。

【0018】溶融重合反応の際の温度、圧力等の条件は 任意であり、公知の慣用の条件を用いることができる。 具体的には、好ましくは80~250 ℃、より好ましくは 1 使用することができる。特にジフェニルカーボネートが 30 00~230°C、特に好ましくは 120~190°Cの温度で、好 ましくは0~5時間、より好ましくは0~4時間、特に 好ましくは0~3時間、常圧下で、ジフェノールおよび 上記式(化8)で示される化合物と炭酸ジエステルとを 反応させる。次いで、反応系を減圧にしながら反応温度 を高めて、ジフェノールおよび上記式(化8)で示され る化合物と炭酸ジエステルとの反応を行い、最終的には 5 mmHg以下、より好ましくは1 mmHg以下の減圧下で 240 ~320 ℃の温度で、ジフェノールおよび上記式(化8) で示される化合物と、炭酸ジェステルとの反応を行うの 40 が好ましい。

> 【0019】上記のような重縮合反応は、連続式で行っ ても良く、バッチ式で行っても良い。また、上記反応を 行う際に使用する反応装置は、槽型であっても、管型で あっても、塔型であっても良い。

> 【0020】またこの溶融重合法によれば、得られる共 重合ポリカーボネートにおける構造単位(化6)が(化 5) および(化6) の合計の90モル%を超えるような 割合で、すなわちレゾルシンおよび/または置換レゾル シンを、ジフェノール100モルに対して、90モルを

合法等に比べて、色相、耐水性、耐熱性の優れた共重合 ボリカーボネートが得られる。

【0021】また、共重合ポリカーボネートは、その末端がフェノールであっても十分な耐衝撃強度を有するが、p-t-ブチルフェノール、イソノニルフェノール、イソオクチルフェノール、m-またはp-クミルフェノール(好ましくはp-クミルフェノール)、クロマニル化合物、例えばクロマンのような、よりかさ高い末端基を導入すると、より低温衝撃性が優れた共重合ポリカーボネートを得ることができる。

【0022】成分(A)は、上記の共重合ポリカーボネートと共に任意的に、ポリカーボネート系樹脂を含むことができる。本発明において使用されるポリカーボネート系樹脂は、公知のホスゲン法または溶融法により作られた芳香族ポリカーボネートである(例えば特開昭63-215763号公報および特開平2-124934号公報参照)。

【0023】成分(A)が共重合ポリカーボネートおよびポリカーボネート系樹脂の両方を含む場合には、両者の配合比率は任意である。

【0024】次に成分(B)について述べる。(B)成 20 分は、(b-1)および/または(b-2)である。まず、(b-1)は、(a)ゴム質重合体、(b) 芳香族ビニル単量体成分および (c)シアン化ビニル単量体成分を含む共重合体である。

【0025】本発明で使用される(a) ゴム質重合体とし ては、ポリブタジエン、ポリイソプレン、スチレン‐ブ タジエンのランダム共重合体およびブロック共重合体、 該ブロック共重合体の水素添加物、アクリロニトリル・ ブタジエン共重合体、ブタジエン・イソブレン共重合体 などのジェン系ゴム、エチレン・プロピレンのランダム 30 共重合体およびブロック共重合体、エチレン・ブテンの ランダム共重合体およびブロック共重合体、エチレンと α - オレフィンとの共重合体、エチレン - メタクリレー ト、エチレン - ブチルアクリレートなどのエチレン - 不 飽和カルボン酸エステルとの共重合体、アクリル酸エス テル・ブタジエン共重合体、例えばブチルアクリレート - ブタジエン共重合体などのアクリル系弾性重合体、エ チレン - 酢酸ビニルなどのエチレンと脂肪酸ビニルとの 共重合体、エチレン・プロピレン・エチリデンノルボル ネン共重合体、エチレン - プロピレン - ヘキサジェン共 40 重合体などのエチレン・プロピレン非共役ジェンターポ リマー、ブチレン・イソプレン共重合体、塩素化ポリエ チレンなどが挙げられ、これらを1種または2種以上で 使用する。好ましいゴム質重合体としてはエチレン・ブ ロピレンゴム、エチレン・プロピレン非共役ジェンター ポリマー、ジエン系ゴムおよびアクリル系弾性重合体で あり、特に好ましくはポリブタジエンおよびスチレン・ ブタジエン共重合体であり、このスチレン・ブタジエン 共重合体中のスチレン含有率は50重量%以下であること が好ましい。

【0026】本発明で使用される (b)シアン化ビニル単 量体成分としては、例えばアクリロニトリル、メタクリ ロニトリル等を挙げることができ、これらを1種または 2種以上使用する。

【0027】本発明で使用される (c)芳香族ビニル単置体成分としては、例えばスチレン、α-メチルスチレン、ο-,m-もしくはp-メチルスチレン、ビニルキシレン、モノクロロスチレン、ジグロロスチレン、フルオロスチレン、p-tert-ブチルスチレン、エチルスチレン、ビニルナフタレン等を挙げることができ、これらを1種または2種以上使用する。好ましくはスチレン、α-メチルスチレンである。

【0028】本発明における成分(B)の(b-1)に は、上記の成分(a),(b) および(c)の他に、(d) これら の成分と共重合可能な単量体を本発明の目的を損なわな い範囲で使用することができる。そのような共重合可能 な単量体としては、アクリル酸、メタクリル酸等のα, β - 不飽和カルボン酸、メチル(メタ)アクリレート、 エチル (メタ) アクリレート、プロビル (メタ) アクリ レート、ブチル(メタ)アクリレート、2-エチル(メ タ)アクリレート、2-エチルヘキシルメタクリレート等 のα,β-不飽和カルボン酸エステル類;無水マレイン 酸、無水イタコン酸等のα,β-不飽和ジカルボン酸無 水物類;マレイミド、N-メチルマレイミド、N-エチルマ レイミド、N-フェニルマレイミド、N-O-クロロフェニル マレイミド等のα, β - 不飽和ジカルボン酸のイミド化 合物類:等を挙げることができ、これらの単量体は1種 または2種以上で使用される。

0 【0029】成分(b−1)において、各成分(a),(b) および(c) の組成比は特に制限はなく、用途に応じて各成分が配合される。

【0030】成分(b-1)の共重合体としては、(a) ゴム質重合体の存在下にその他の成分がグラフト共重合したグラフト共重合体等が好ましく、さらに好ましくは ABS樹脂(アクリロニトリル・ブタジエン・スチレン共重合体)、AES樹脂(アクリロニトリル・エチレン・プロピレン・スチレン共重合体)、ACS樹脂(アクリロニトリル・塩素化ポリエチレン・スチレン共重合

() 体)、AAS樹脂(アクリロニトリル・アクリル系弾性 重合体 - スチレン共重合体)である。

【0031】成分(b-1)の共重合体の製造法に関しては特に制限はなく、塊状重合、溶液重合、塊状懸濁重合、懸濁重合、乳化重合など通常公知の方法が用いられる。また、別々に共重合した樹脂をブレンドすることによって成分(b-1)を得ることも可能である。

【0032】次に、成分(B)の(b-2)は、(b)芳香族ビニル単量体成分および(c)シアン化ビニル単量体成分を含む共重合体である。これらの具体例としては、

50 上記の(b-1)において(b) および(c) として示した

ものが挙げられ、これらの組成比は特に制限されず、用 途に応じて選択される。好ましい(b-2)としては、 SAN樹脂 (スチレン・アクリロニトリル共重合体) で ある。また、成分(b-2)の共重合体の製造法につい ても、上記の(b-1)と同様の方法が使用できる。 【0033】好ましい成分(B)としては、(a) ゴム質 重合体の存在下にその他の成分がグラフト共重合したグ ラフト共重合体と(b-2)の共重合体とのブレンド物 である。

【0034】上記した成分(A) および(B) の配合比 10 ホスフェート、トリス(2.3-ジブロモブロビル) ホスフ 率は、(A)1~99重量部に対して(B)を99~1 重量部、好ましくは(A)10~95重量部に対して (B) を90~5重量部である。

【0035】本発明で使用する成分(C)リン酸エステ ル系化合物としては、次式(化9):

[0036]

【化9】

(ここで、R¹、R¹、R³ およびR¹ は、それぞれ独 立して、水素原子または有機基を表すが、R¹ = R² = R'=R'=Hの場合を除く。Xは2価以上の有機基を 表し、pは0または1であり、aは1以上、例えば30以 下の整数、rは0以上の整数を表す。)で示されるリン 酸エステル系化合物が挙げられる。しかし、これ等に限 定されるものではない。

【0037】上記式において、有機基とはたとえば、置 換されていてもいなくてもよいアルキル基、シクロアル 30 キル基、アリール基等が挙げられる。また、置換されて いる場合、置換基としては例えばアルキル基、アルコキ シ基、アルキルチオ基、ハロゲン、アリール基、アリー ルオキシ基、アリールチオ基、ハロゲン化アリール基等 が挙げられ、またとれ等の置換基を組合せた基(例えば アリールアルコキシアルキル基等) またはこれ等の置換 基を酸素原子、イオウ原子、窒素原子等により結合して 組合せた基(例えば、アリールスルホニルアリール基 等)を置換基として用いてもよい。また、2価以上の有 機基とは上記した有機基から、炭素原子に結合している 40 ベンジル基等のアラルキル基が挙げられ、脂肪族基の場 水素原子の1個以上を除いてできる2価以上の基を意味 する。例えばアルキレン基、および好ましくは(置換) フェニレン基、多核フェノール類例えばビスフェノール 類から誘導されるものが挙げられ、2以上の遊離原子価 の相対的位置は任意である。特に好ましいものとして、 ヒドロキノン、レゾルシノール、ジフェニロールメタ ン、ジフェニロールジメチルメタン、ジヒドロキシジフ ェニル、 p,p' - ジヒドロキシジフェニルスルホン、ジ ヒドロキシナフタレン等が挙げられる。

ては、トリメチルホスフェート、トリエチルホスフェー ト、トリブチルホスフェート、トリオクチルホスフェー ト、トリブトキシエチルホスフェート、トリフェニルホ スフェート、トリクレジルホスフェート、クレジルフェ ニルホスフェート、オクチルジフェニルホスフェート、 ジイソプロビルフェニルホスフェート、トリス(クロロ エチル) ホスフェート、トリス (ジクロロプロピル) ホ スフェート、トリス (クロロプロピル) ホスフェート、 ビス(2,3-ジブロモブロピル)-2,3- ジクロロブロビル

ェートおよびビス (クロロプロピル) モノオクチルホス フェート、R¹~R¹がアルコキシ例えばメトキシ、エ トキシおよびプロポキシ、または好ましくは(置換)フ ェノキシ例えばフェノキシ、メチル(置換)フェノキシ であるところのビスフェノールAビスホスフェート、ヒ ドロキノンビスホスフェート レゾルシンビスホスフェ ート、トリオキシベンゼントリホスフェート等が挙げら れ、好ましくはトリフェニルホスフェートおよび各種ビ スホスフェートである。

20 【0039】上記の成分(C)は、成分(A)および (B)の合計100 重量部に対して1~20重量部、好まし くは5~15重量部添加する。成分(C)の量が上記の範 囲より少ないと本発明の効果が十分発揮されず、上記の 範囲より多いと耐熱性が損なわれる。

【0040】次に、本発明で使用する成分(D)ポリオ ルガノシロキサンは、それ自体は公知であり、例えば次 の一般式(化10)で表すことができる。

[0041]

【化10】

$$R_{\boldsymbol{x}} - \overset{R}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{\boldsymbol{x}}}}{\overset{$$

(上記式中、R、はそれぞれ独立して、水素原子、芳香 族基、脂肪族基または脂環式基であり、mは0または1 以上の整数である)

R_xの具体例としては、芳香族基の場合には、フェニル 基、キシリル基、トリル基等のアリール基;クロロフェ ニル基等のハロゲン化アリール基;フェニルエチル基、 合には、メチル、エチル、プロビル基等のアルキル基; ビニル基、プロペニル基、ブテニル基等のアルケニル 基;シアノエチル基、シアノブチル基等のシアノアルキ ル基;クロロブチル基等のハロアルキル基等が挙げら れ、脂環式基の場合にはシクロヘキシル基等が挙げられ る。R、は、すべて同じであっても、異なっていても良 い。R、は好ましくはメチル基、フェニル基およびビニ ル基から選択される。上記式(化10)で示されるポリ オルガノシロキサンの一部に、反応性の官能基、例えば 【0038】具体的なリン酸エステル系化合物の例とし 50 エポキシ基、アミノ基、カルボン酸基、カルボン酸エス

テル基、メルカプト基、水酸基等を付加したもの、あるいは上記式(化10)で示されるポリオルガノシロキサンをポリオレフィン系樹脂などと混練して得られる混練物も、成分(D)として使用できる。このような混練物は、例えば特開平3-21611 号公報、特開平3-21612 号公報、特開平3-21613 号公報などに開示がある。また、シロキサン結合が三次元にのびた網状構造をとり、ケイ素原子に有機基が結合したポリシロキサン、例えばトスパール(商標、東芝シリコーン株式会社製)なども本発明における成分(D)に含まれる。

【0042】成分(D)は、成分(A) および(B)の合計100 重量部に対して0.1~10重量部、好ましくは0.5~5重量部使用する。上記の範囲より少ないと発明の効果が十分発揮されない。

【0043】本発明の樹脂組成物にはさらに、滴下防止 剤を含むことができる。そのような滴下防止剤として使 用することができるフッ素化ポリオレフィンは、商業的 にも入手できるし、あるいは公知の方法によって製造す ることもできる。それは、たとえば、遊離基触媒(たと えばペルオキシ二硫酸ナトリウム、カリウムまたはアン 20 モニウム)を使用しながら水性媒質中において 100~10 00psi の圧力および0~ 200°C好ましくは20~ 100°Cの 温度下でテトラフルオロエチレンを重合させることによ って得られる白色の固体である。詳しくは、ブルベーカ ー (Brubaker) の米国特許第 2.393.967号明細書を参照 されたい。不可欠ではないが、比較的大きな粒子たとえ ば平均粒度 0.3~ 0.7mm (主として 0.5mm) の粒子の状 態にある樹脂を使用することが好ましい。これは0.05~ 0.5mmの粒度を有する通常のポリテトラフルオロエチレ ン粉末よりも良好である。かかる比較的大きな粒度の物 30 質が特に好ましい理由は、それが重合体中に容易に分散 しかつ重合体同志を結合して繊維状材料を作る傾向を示 すことにある。かかる好適なポリテトラフルオロチレン はASTMによればタイプ3と呼ばれるもので、実際にはデ ュポン社(E.I.Dupont de Nemours and Company) から テフロン6 (Teflon 6) として商業的に入手し得る。あ るいは、三井デュポンフロロケミカル社のテフロン30J として商業的に入手し得る。フッ素化ポリオレフィン は、成分(A) 100重量部に対して、好ましくは0.01~ 2重量部、より好ましくは0.05~1.0 重量部使用する。 【0044】本発明の樹脂組成物には、上記の成分の他 に、その物性を損なわない限りにおいて、その目的に応 じて樹脂の混合時、成形時に、慣用の他の添加剤、例え ば顔料、染料、補強剤(ガラス繊維、炭素繊維など)、 充填剤(カーボンブラック、シリカ、酸化チタンな ど)、耐熱剤、酸化劣化防止剤、耐候剤、滑剤、離型 剤、結晶核剤、可塑剤、流動性改良剤、帯電防止剤等を 添加することができる。

【0045】本発明の樹脂組成物を製造するための方法 限粘度 [n]は0.49d1/gであった。生成物は、 に特に制限はなく、通常の方法が満足に使用できる。0.50次式(化11)および(化12)をモル比50:50で

12

かしながら一般に溶融混合法が望ましい。少量の溶剤の使用も可能であるが、一般に必要ない。装置としては特に押出機、バンバリーミキサー、ローラー、ニーダー等を例として挙げることができ、これらを回分的または連続的に運転する。成分の混合順は特に限定されない。 【0046】

【実施例】以下の実施例により、本発明をさらに詳しく 説明する。なお、実施例においては以下の成分を使用し た。

10 成分(A)

RS-PC:以下のようにして製造した共重合ポリカーボネート;ビスフェノールA(日本ジーイープラスチックス株式会社製)0.22キロモル、レゾルシン0.22キロモルおよびジフェニルカーボネート(エニィ社製)0.44キロモルを、第1の槽型撹拌機(容量250リットル)に仕込み、140℃で溶融した。この温度に保持しながら、得られた混合物を、ビスフェノールA換算で毎時0.16キロモルの速度で、第2の槽型撹拌機(容量50リットル)に送液した。第2の槽型撹拌機の温度は180℃に保持した。

【0047】 C C に 触媒として、テトラメチルアンモニウムヒドロキシドを毎時0.04モルおよび水酸化ナトリウムを毎時0.00016モル(1×10°モル/モル-ビスフェノールA)添加し、滞留時間が30分間となるように時間を調整し、撹拌した。

【0048】次に、この反応液を、ビスフェノールA換算で毎時0.16キロモルの速度で、第3の槽型撹拌機(容量50リットル)に送液した。第3の槽型撹拌機の温度は210℃、圧力は200mmHgであった。滞留時間が30分間となるように時間を調整し、フェノールを抽出除去しながら撹拌した。

【0049】次に、この反応液を、ビスフェノールA換算で毎時0.16キロモルの速度で、第4の槽型撹拌機(容量50リットル)に送液した。第4の槽型撹拌機の温度は240℃、圧力は15mmHgであった。滞留時間が30分間となるように時間を調整し、フェノールを抽出除去しながら撹拌した。反応が定常になって得られた反応物の極限粘度[η]は0.15d1/gであった。

【0050】次に、この反応物をギアポンプで昇圧し、

ビスフェノールA換算で毎時0.16キロモルの速度で、遠心式薄膜蒸発機に送入し、反応を進めた。薄膜蒸発機の温度および圧力はそれぞれ、270℃および2mm Hgに制御した。反応物を、蒸発機下部よりギアポンプにて、290℃および0.2mmHgに制御された二軸横型撹拌重合槽(L/D=3、撹拌翼回転直径 220mm、内容積80リットル)に、ビスフェノールA換算で毎時0.16キロモルの速度(約40kg/時間)で送り込み、滞留時間30分間にて重合させた。このときの生成物の極限粘度[η]は0.49d1/gであった。生成物は、

13

[0051]

【化11】

$$\begin{array}{c|c} & & & & & & & \\ \hline - \circ & & & & & \\ \hline c & & & & & \\ \hline c & & \\ c & & \\ \hline c & & \\ c & & \\ \hline c & & \\ c & \\ c & & \\$$

PC: ビスフェノールAのポリカーボネート(商標:レキサン、日本ジーイープラスチックス株式会社製)、塩化メチレン中、25°Cで測定した固有粘度0.50dl/g成分(B)

b-1:ABS樹脂、商標UX 050 (ウベサイコン株式会 社製)

b-2:SAN樹脂、商標SR 30B (ウベサイコン株式会 社製)

成分(C)

CR733S: 商標、フェニルレゾルシンポリホスフェート、 大八化学株式会社製

成分(D)

TSF-437 : 商標、東芝シリコーン株式会社製、ポリメチルフェニルシロキサン

任意成分

テフロン30J: 商標、ポリテトラフルオロエチレン、三 井デュポンフロロケミカル社製

実施例1および比較例1~2

各成分を表1に示す割合(重量比)で混合し、280 ℃、100rpm に設定した1軸押出機(65mm)で押出し、ベレットを作成した。次いで、このベレットを、設定温度28 0 ℃、金型温度80℃で射出成形した。得られた成形品についてアイゾット衝撃強度を測定し、難燃性の評価を行った。結果を表1に示す。

【0053】なお、樹脂組成物の評価試験は、以下のようにして行った。

(1) アイゾット衝撃強度 (Kq-cm/cm)

ASTM D 256に従って、厚み 1/8 インチ、ノッチ付で測 40 定した。

(2) 難燃性試験

UL94/V0, VI, VII試験

5個の試験棒をアンダーライターズラボラトリーズインコーポレーションのブレチン94"材料分類のための燃焼試験"(以下、UL-94という)に示される試験方法にしたがって、厚み1/16インチで試験した。この試験

方法により、供試材料を、5個の試料の結果に基づいて UL-94 V-0、V-IおよびV-IIのいずれか の等級に評価した。UL-94についての各Vの等級の 基準は概略次の通りである。

14

V-0:点火炎を取り除いた後の平均火炎保持時間が5 秒以下であり、かつ全試料とも脱脂綿に着火する微粒炎 を落下しない。

20 V-I:点火炎を取り除いた後の平均火炎保持時間が25 秒以下であり、かつ全試料とも脱脂綿に着火する微粒炎 を落下しない。

V-II: 点火炎を取り除いた後の平均火炎保持時間が 25秒以下であり、かつこれらの試料が脱脂綿に着火する 微粒炎を落下する。

【0054】また、UL-94は全試験棒が特定のV等級に合格しなければ、その等級に分類してはならない旨を規定している。この条件を満たさない場合には、その5個の試験棒は最も成績の悪い1個の試験棒の等級を与30 えられる。例えば1個の試験棒がV-IIに分類された場合には、5個の全試験棒に対する等級はV-IIであ

UL94/5V試験(5インチフラムテスト)

まず試験A(バー試験)を行った。試験Aに不合格の場合は5V不合格と判定した。試験Aに合格の場合には次に、試験B(角板試験)を行った。試験Bに合格の場合は5VAと判定し、試験Bに不合格の場合は5VBと判定した。なお、試験Bに合格しても試験Aに不合格の場合は5V不合格と判定される。なお、いずれの試験においても、厚みは2.5mであった。

CAS試験

CSA規格C22.2 No.0.6 - M1982にしたがって、厚み 2.5 mmの試験片について、試験A(127 mmフレーム試験)を行った。

[0055]

【表1】

Copied from 10468575 on 01/24/2006

表 1

16

	実施例1	比較例 1	比較例2
成分(重量部)			
PC	-	69	-
RS-PC	69	-	69
ABS	8	8	8
SAN	12	12	12
CR733S	11	11	1 1
TSF-437	1.5	_	-
テフロン30J	0.3	0. 3	0. 3
アイゾット衝撃強度			
(Kg·cm/cm)	70	68	67
難燃性試験			
UL94/V0,VI,VII試験	V0	VO	VO
UL94/5V 試験	5VA	5 VB	5VB
CSA 試験		×	×

CSA 試験は、○が合格、×が不合格を表す。 【0056】

【発明の効果】本発明により、薄く成形されても難燃性

が著しく優れたポリカーボネート系樹脂組成物を提供することができる。よって、本発明の樹脂組成物は、工業的に非常に有用である。

【公報種別】特許法第17条の2の規定による補正の掲載 【部門区分】第3部門第3区分

【発行日】平成13年9月4日(2001.9.4)

【公開番号】特開平7-196871

【公開日】平成7年8月1日(1995.8.1)

【年通号数】公開特許公報7-1969

【出願番号】特願平5-353530

【国際特許分類第7版】

C08L 25/12 LEC
C08K 5/521 KGB
C08L 55/02 LME
69/00 LPP
83/04 LRY
(FI)

C08L 25/12 LEC C08K 5/521 KGB C08L 55/02 LME

69/00 LPP 83/04 LRY

【手続補正書】

【提出日】平成12年11月6日(2000.11.

6)【手続補正1】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】特許請求の範囲

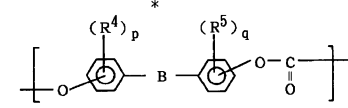
【補正方法】変更

*【補正内容】

【特許請求の範囲】

【請求項1】 (A)次式(化1):

【化1】



および次式(化2): 【化2】

$$\begin{array}{c|c}
 & (R^6)_n \\
 & O - C \\
 & 0
\end{array}$$

(上記式中、 R^4 および R^3 はそれぞれ独立して、N口 ゲン原子または一価の炭化水素基であり、B は- (R^4 -) C ($-R^4$) - [ここで、 R^4 および R^4 はそれぞれ独立して水素原子または1 価の炭化水素基である]、-C ($=R^3$) - [ここで R^3 は2 価の炭化水素基である]、-O-、-S-、-SO-または $-SO_2$ -であ

り、 R° は炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基もしくはそのハロゲン化物またはハロゲン原子であり、p、q および n はそれぞれ独立して $0\sim4$ の整数である)で示される構造単位を有し、かつ前記(化2)の構造単位の量は(化1)および(化2)の構造単位の合計量の $2\sim90$ モル%を占めるところの共重合ポリカーボネートまたはこれとポリカーボネート系樹脂 $1\sim99$ 重量部、ならびに(B)(b-1)(a)ゴム質重合体、(b)芳香族ビニル単量体成分および(c)シアン化ビニル単量体成分を、共重合体の構成成分として含む共重合体、および/または(b-2)(b)芳香族ビニル単量体成分および(c)シアン化ビニル単量体成分として含む共重合体

を99~1 重量部含み、かつ(A) および(B) の合計 1 00重量部に対して、(C) リン酸エステル系化合物 1 ~20重量部および(D) ケイ素原子に水素原子が直接結 合していないポリオルガノシロキサン0.1~10重量部を 含む難燃性樹脂組成物。

【請求項2】成分(A)において、式(化1)および(化2)中のBが-(R¹-)C(-R²)-(R¹およびR¹は上記と同義である)で示される請求項1記載の樹脂組成物。

【請求項3】成分(B)において、(b-1)がABS*

* 樹脂、AES樹脂、ACS樹脂およびAAS樹脂から選択され、かつ(b-2)がSAN樹脂である請求項1または2記載の樹脂組成物。

【請求項4】 成分(C)リン酸エステル系化合物が、 次式(化3) 【化3】

(とこで、 R^1 、 R^1 、 R^3 および R^4 は、それぞれ独立して、水素原子または有機基を表すが、 $R^1=R^2=R^3=R^4=H$ の場合を除く。Xは2価以上の有機基を表し、Pは0または1であり、Qは1以上の整数、Pは0以上の整数を表す。)で示される化合物である請求項1~3※

※のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【請求項5】成分(D) ポリオルガノシロキサンが、次式(化4)

【化4】

$$R_{x} - Si - O - Si - O - Si - O - Mx$$

$$R_{x} - Si - R_{x}$$

(上記式中、 R_* はそれぞれ独立して、芳香族基、脂肪族基または脂環式基であり、mは0または1以上の整数である)で示される請求項 $1\sim4$ のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【請求項6】さらに滴下防止剤を含む請求項1~5のいずれか1項記載の樹脂組成物。

【手続補正2】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0007

【補正方法】変更

【補正内容】

[0007]

【化6】

$$\begin{array}{c|c}
 & (R^6)_n \\
 & O - C \\
 & 0
\end{array}$$

 る]、-O-、-S-、-SO-または $-SO_z-$ であり、 R^6 は炭素数 $1\sim10$ の炭化水素基もしくはそのハロゲン化物またはハロゲン原子であり、p、q および p はそれぞれ独立してp0~4の整数である)で示される構造単位を有し、かつ前記(化6)の構造単位の量は(化5)および

(化6)の構造単位の合計量の2~90モル%を占める ところの共重合ポリカーボネート1~99重量部、なら アドルア

(B) (b-1)(a) ゴム質重合体、(b) 芳香族ビニル 単量体成分および(c) シアン化ビニル単量体成分を、共 重合体の構成成分として含む共重合体、および/または (b-2)(b) 芳香族ビニル単量体成分および(c)シア ン化ビニル単量体成分を、共重合体の構成成分として含 む共重合体

を99~1 重量部含み、かつ

- (A) および(B) の合計100重量部に対して、
- (C)リン酸エステル系化合物1~20重量部および
- (D) <u>ケイ素原子に水素原子が直接結合していない</u>ポリ オルガノシロキサン0.1~10重量部

を含むことを特徴とする。

【手続補正3】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0014

【補正方法】変更

【補正内容】

【0014】次に、上記式(化6)で示される構造単位は、レゾルシンおよび/または置換レゾルシン成分ならびにカーボネート成分から成る。またカーボネート成分としては、上記した炭酸ジエステルまたはホスゲンを使用できる。レゾルシンおよび/または置換レゾルシン成分の導入のためには、次式(化8):

【手続補正4】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0020

【補正方法】変更

【補正内容】

【0020】またこの溶融重合法によれば、得られる共重合ポリカーボネートにおける構造単位(化6)が(化5)および(化6)の合計の90モル%を超えるような割合で使用しても、他の方法、例えば界面重合法等に比べて、色相、耐水性、耐熱性の優れた共重合ポリカーボネートが得られる。

【手続補正5】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0026

【補正方法】変更

【補正内容】

【0026】本発明で使用される(c)シアン化ビニル単量体成分としては、例えばアクリロニトリル、メタクリロニトリル等を挙げることができ、これらを1種または2種以上使用する。

【手続補正6】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0027

【補正方法】変更

【補正内容】

【0027】本発明で使用される(b)芳香族ビニル単量体成分としては、例えばスチレン、 α -メチルスチレン、 α -メチルスチレン、ビニルキシレン、モノクロロスチレン、ジクロロスチレン、モノブロモスチレン、ジブロモスチレン、フルオロスチレン、ptert-ブチルスチレン、エチルスチレン、ビニルナフタレン等を挙げることができ、これらを1種または2種以上使用する。好ましくはスチレン、 α -メチルスチレンである。

【手続補正7】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0040

【補正方法】変更

【補正内容】

【0040】次に、本発明で使用する成分(D)<u>ケイ素原子に水素原子が直接結合していない</u>ポリオルガノシロキサンは、それ自体は公知であり、例えば次の一般式(化10)で表すととができる。

【手続補正8】

【補正対象書類名】明細書

【補正対象項目名】0041

【補正方法】変更

【補正内容】

[0041]

【化10】(上記式中、Rxはそれぞれ独立して、芳香 族基、脂肪族基または脂環式基であり、mは0または1 以上の整数である)R、の具体例としては、芳香族基の 場合には、フェニル基、キシリル基、トリル基等のアリ ール基;クロロフェニル基等のハロゲン化アリール基; フェニルエチル基、ベンジル基等のアラルキル基が挙げ られ、脂肪族基の場合には、メチル、エチル、プロピル 基等のアルキル基; ビニル基、プロペニル基、ブテニル 基等のアルケニル基;シアノエチル基、シアノブチル基 等のシアノアルキル基:クロロブチル基等のハロアルキ ル基等が挙げられ、脂環式基の場合にはシクロヘキシル 基等が挙げられる。Rxは、すべて同じであっても、異 なっていても良い。Rxは好ましくはメチル基、フェニ ル基およびビニル基から選択される。上記式(化10) で示されるポリオルガノシロキサンの一部に、反応性の 官能基、例えばエポキシ基、アミノ基、カルボン酸基、 カルボン酸エステル基、メルカプト基、水酸基等を付加 したもの、あるいは上記式(化10)で示されるポリオ ルガノシロキサンをポリオレフィン系樹脂などと混練し て得られる混練物も、成分(D)として使用できる。と のような混練物は、例えば特開平3-21611号公報、特開 平3-21612号公報、特開平3-21613号公報などに開示があ る。また、シロキサン結合が三次元にのびた網状構造を とり、ケイ素原子に有機基が結合したポリシロキサン、 例えばトスパール (商標、東芝シリコーン株式会社製) なども本発明における成分(D)に含まれる。

L4 ANSWER 2 OF 18 HCAPLUS COPYRIGHT 2001 ACS

AN 1995:884477 HCAPLUS Full-text

DN 123:342293

TI Fire-resistant polycarbonate compositions

IN Fujiguchi, Tomohide; Saito, Akihiro; Itoi, Hideyuki

PA Ge Plastics Japan Ltd, Japan

SO Japan Kokai Tokkyo Koho, 9 pp.

CODEN: JKXXAF

DT Patent

LA Japanese

IC ICM C08L025-12

ICS C08K005-521; C08L055-02; C08L069-00; C08L083-04

CC 37-6 (Plastics Manufacture and Processing)

FAN.CNT 1

PI GI

PATENT NO.	KIND	DATE	APPLICATION NO.	DATE
JP 07196871	A2	19950801	JP 1993-353530	19931228

$$\begin{bmatrix} R_p^4 & R_q^5 \\ 0 & OCO \end{bmatrix}$$

Title compns. comprise (A) 1-99 parts copolycarbonates comprising 10-98 mol% units I and 2-90 mol% II [R4-R5 = halo, hydrocarbyl; B = CR1R2, C(:R3), O, S, SO, SO2; R1-R2 = H, hydrocarbyl; R3 = bivalent hydrocarbyl; R6 = C1-10 (halogenated) hydrocarbyl, halo; p, q, n = 0-4] (B) 1-99 parts copolymers comprising rubber polymers, aromatic vinyl monomers, and vinyl cyanides, and/or copolymers comprising aromatic vinyl monomers and vinyl cyanides, (C) 1-20 phr phosphate esters, and (D) 0.1-10 phr polyorganosiloxanes. Thus, a copolycarbonate (prepared from bisphenol A 0.22, resorcinol 0.22, and di-Ph carbonate 0.44 kmol) 69, UX 050 8, SR 30B 12, CR 733S 11, TSF-437 1.5, and Teflon 30J 0.3 part were melt kneaded, pelletized, and injection molded to give test pieces with notched Izod impact strength 70 kg-cm/cm, UL-94/5V fire resistance rating 5VA, and CSA test pass.

ST polycarbonate siloxane blend fire resistance; ABS blend polycarbonate impact resistance; phosphate fireproofing polycarbonate ABS blend

IT Fire-resistant materials
Impact-resistant materials

(polycarbonate compns. with good fire and impact resistance)

IT Polycarbonates, preparation

RL: IMF (Industrial manufacture); POF (Polymer in formulation); PRP (Properties); PREP (Preparation); USES (Uses)

(polycarbonate compns. with good fire and impact resistance)

Rubber, synthetic IT RL: POF (Polymer in formulation); PRP (Properties); USES (Uses) (acrylic, acrylonitrile- and styrene-grafted, polycarbonate compns. with good fire and impact resistance) 9005-12-3, TSF 437 IT RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses) (TSF 437; polycarbonate compns. with good fire and impact resistance) 9002-84-0, Teflon 30J IT RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses) (drop inhibitor; polycarbonate compns. with good fire and impact resistance) 57583-54-7, CR 733S IT RL: MOA (Modifier or additive use); USES (Uses) (fireproofing agents; polycarbonate compns. with good fire and impact resistance) 147041-56-3P, Bisphenol A-diphenyl carbonate-resorcin copolymer IT RL: IMF (Industrial manufacture); POF (Polymer in formulation); PRP (Properties); PREP (Preparation); USES (Uses) (polycarbonate compns. with good fire and impact resistance) 100-42-5D, Styrene, polymers with acrylonitrile and chlorinated IT polyethylene 107-13-1D, Acrylonitrile, polymers with chlorinated polyethylene and styrene 9002-88-4D, Polyethylene, chlorinated, polymers with acrylonitrile and styrene 9003-54-7, SR 30B 9003-56-9, UX 050 32505-24-1, Acrylonitrile-ethylene-propylene-styrene copolymer RL: POF (Polymer in formulation); PRP (Properties); USES (Uses) (polycarbonate compns. with good fire and impact resistance)